METHOD AND REAGENT FOR DETECTION OF ENDOTOXINES OR beta -1,3 GLUCANES FROM FUNGUS OR BACTERIA

International: - european; Application number; - viority number(s); - project	i.G12Q1/38: C12Q1/568 C12Q1/568 C12Q1/02: C12Q1/37; G01N33/579; C07K5/08A1B C12Q1/02: C12Q1/37; G01N33/579; C07K5/08A1B C12Q1/02: C12Q1/37; G01N33/579; C07K5/08A1B C12Q1/22; C1	Cited documents: US4301245 DE2740323 EP0041089 TEP0056210
lysate from a crus having a specific t such an animal ar chemically detects	tacean or an insect and (B) a detector substance in the freeminal group, which through the enzymatic action of a bacterium or a fungus may be cleaved to able compound. The invention also relates to a reagent of and detector substance. Data supplied from the esp@cenet database - Wo	form of a peptide compound plood cell lysate obtained from off to form a physically or or a reagent kit comprising said

BEST AVAILABLE COPY

(JP) 日本国特許庁 (JP)

⑫公表特許公報(A)

①特許出願公表 昭58—502082

Mint. Cl.3 C 12 Q 1/04 微别記号

庁内整理番号 8213-4B

ФH

母公表 昭和58年(1983)12月8 B

部門(区分) 1(1) 審 査 請 求 未請求 予備審查請求 未請求

(全 7 頁)

1/38 # C 12 Q 1/56

8213-4B 8213-4 B

砂細菌及び菌類の検出のための方法及び試薬

EZ 58--500092 昭57(1982)12月17日 昭58(1983) 8 月17日

❸翻訳文提出日

2044

❷出

❸国 慰 出 顧 PCT/SE82/00430 . 動国際公開番号 WO 83/02123

砂国際公開日 昭58(1983)6月23日 優先権主張

◎1981年12月17日③スウエーデン(SE)

107599 - 6

ゼーダーヘール・トルド・ケネス

スウエーデン国エス-752 63ウプサラ ・ノレンス・ヴエーク87

ゼーダーヘール・トルド・ケネス

スウエーデン国エスー752 63ウブサラ ・ノレンス・ヴエーク87

Øft. 琿 弁理士 米原正章 砂指 定

AT(広域特許), BE(広域特許), CH

(広域特許), DE(広域特許), FR(広域 特許), GB(広域特許), JP, LU(広域 特許), NL(広域特許), SE(広域特許), US

試験されるべきサンプルを、幼笥足動物網甲数据 (Crustacea)及び島虫類(Insecta)の一つに属する 動物からの血球細胞分辨室物またはそれらから単差され た活性化可能なセリン・プロテアーせるしくはプロテア - ゼ舞、及び街下記式

 $R_1 - X - 4rg - R_0$

ととで、RはそのN・宋曜で保養され、少さくとも二つ のアミノ酸単位を有するペプチド部分であり、Xは Gly または 440 であり、また 凡は酸アミド及び/又はエステ ル結合を通して drg で表わされるアルギニン技革のC-末端に統合した残器であつて、内着素をたは!~)。3~ グルカンにより活性化された血球細胞分解重物の存在下 で凡月に酵素的だ如水分解されりるものである。 のペプテド化合物の形態にある神出物質及び/又はそれ らの飲職塩と要加させ、物理的だまたは化学的に検出す れりる化合物好ましくは要先性もしくは発色性化合物で ある形成された 凡月を決定することを特徴とする。内容 失定することにより重測及び/又は細菌を検出する方法。 血球細胞分解整物が、十脚類の目に貫する動物から の血球細胞分解量物であることを特徴とする経束の範囲

detacks cottons tation of take a 等されることを特徴とする情求の範囲第2項に配数の方

21

ト紀十期報がアスタカス・アスミカス effiner. プロキャンパラス・クラーキイー Precemberus olarkii 、キャンサー・パクラス ーシナス・メーナス Carcians masses 、ホマラス・サ ルガリス Homerus sulgerso, バリヌラス・サルカリス Palinarus sulgaris, ネフロップス・ノルヴェギカス Nephropo zorzegiczo 及びキャリネクテス・サビダス Cellinectes sepidus から選択されることを特象とする

チルインドキツルエステル。(4・メテル)Tンベリフ

とを特象とする競求の範囲第 1 項乃蓋第 4 項のいずれか に記載の方法。

6. 検出物質が、

Bz - 14. - GLu - GLy - Arg - PNA. BCL

Bz - ILe - Glu(T-piperidyL)-GLy-Arg-PNA. BCL

Bz - ILi - GLu(O-Bt)-GLy-Arg-PNA.HCL

Bz - ILs - GLu(O-i-PT)-GLy-Arg-PNA. ECL

Bz - IZo - Ser-GLy-Arg-PNA. BCL

Bz - ILe - GLu(O-Me)-GLy-drg-PNA.HCL

Ac - ILo - GL=-ALa-ATg-PNA.HCL

(ととて、Bsはペンソイル、Acはアセナル、-PNA は p - = トロフェリドである)

から最初されることを特徴とする領求の範囲第1項乃至 数5項のいずれかに記載の方法。

7. (A 您足動物與甲殼類 (Crustacea) 及び昆虫類

(Insecta) の一つに無する動物からの血球線動分解量物。及び(母請求の範囲第 1 項。 5 項又は 6 項に規定した検出物質からなることを特徴とする内毒素及び 1 - 1,3-グルカン顔をそれぞれ検出もしくは決定することにより 産業及び 1 - 2 とにより

8 少なくとも一つの抗・内毒素凶子または過剰の内毒素を含有することを特定とする其重性暴強を検出するための表求の範囲第7項に影響の試験。

9. 連鎖のメート、3・グルカンを含有することを特象

とする細質性感染を検出するための翻来の範囲第7項に

10. 請求の報照第2項乃至第4項のいずれかに規定する ような血球細胞分解散物を含有することを等数とする請 次の範囲第1項乃至第1項のいずれかに記数の試料。

朔 細 1

細菌及び鬱薬の検出のための方法及び試薬

本発明は、高感度で細菌性及び実菌性感染を検出する ための方法及び試験に関するものである。

比較的高感度でグラム陰径細帯を通しての細層性感染 を早急に検出するための各種方法は、変形細胞(sasiooyter)の細胞分解産物またはカプトガユ(hetriches creis)からの" 血球 "の反応に基づいている。細胞分 無常物はリポ多糖額である細菌内毒素と反応し、ゲルを 形成する。カプトガニの防禦反応であるこのゲル化現象 は、セリン・プロテアーゼを活性化するリポ多糖類によ り第単され、展者にコアグロゲン (congulagen)をコア グリン(coagulin)に変換する。以前の決定方法は、一 方では、グル形成速度、混濁度変化等の調定などのよう たグル反応それ自体に基づいており、他方では、活性化 されたセリン・プロテアーゼに基づいている。最後に送 べた方法は、限定的には最も鋭敏な方法であり、また10-4 ~ 10で 四/14 抱も低速度の検出も可能であつて、或る合 成されたポリペプテドを酵素的に加水分解するためにも リン・プロテアーゼの能力を利用するものであり、この ようにして、特定の末端薬が裂倒され、これにより色度 胃定的(比色的)にまたは接光器定的に検出しうる化合 物を形成する。この方法は、例えば西ドイツ公開公報

2.740.323号に記載されている。スウエーデン国、メルンダール、カビ・ペプチド・リサーテ社(Kabi
Peptide Research Lid.) 製の市駅の鉄準は、末端ターニトロアニリド基を有する合成ペプチド、及びアメリカ・カブトガニまたはリュラス・ポリフエマス(Linatuse
pelyphenus)からの総路分解数物を含有している。細菌性リポ多種類の付加により細胞分解数物のセリン・プロテアーゼが活性化され、これにより遊標されたターニトロアエリンの黄色が比色的に収み取られる。

上記反応は全ゆるカプトガニ種からの血球部酸分解酸物に適用されるけれども、この早期の殆んど化石の海洋動物にはカブかの数の坐存種があるのみである。これらの中でも、上記カブトガニ、アメリカ大陸沿岸にはますでは、日本カブトガニ、及びタテブリエス・トリデンティタス(Tackypleus (ridentatus)が挙げられる。このように海洋中にも比較的まれであるこれらの動物もまた減少しており、このこ利用されてきたよりた試験方法にこれまで商業的に最も利用されてきたものの一つであるリムラス・ポリフェマスの場合にそりである。カブトガニは水性養殖できないので、このような細酸分解産物の貯蔵が将来においては期待される。

しかしながら、これまでは、カプトガニの直球細胞分 無変物のための代替物はなかつたし、カプトガニは、他 の節足動物のそれとは長つかの観点において実質的に異

しかしながら、本発明によれば、コアグログンと少なくとも1つのセリン・プロテアーゼが前足動物中段級ののは、カフトガコとに対して要は様反応の活性化に関わるということ、及び、使つて細菌性及び真菌性感染がこれらの動物がた量の外が変化した。これらののは、状定できるということが見い出された。これらの的にも決定できるということが見い出された。これらののほとかからの細胞分解変物は、リボ多糖級またはしょんを動物からの細胞分解変が、、リボを動物があるとなっての翻録の細胞整のである。

好ましい。淡水十脚級並びに海査十脚線が使用できる。 技术プリガニの例としては、アズタカス・アスタカス Astacus estacus (河ザリガニ)、パシフアスタカス・ シニウスキュラス Pacifestacus leniusculus (信号 ザリガニ)、アスタカス・パリプス Astaons pallipes、 オルコネクテス・リモサス Orcenscies binosus 、アス メカス・レプトダクティラス detacue isptedactylus, キャンパラス・アフィニス Cambaras efficis (北未 ザリガユ)、プロヤヤンパラス・クラーキイー(Proosměarus ošeráší が挙げられる。好速な指数十数類の 中では、キャンサー・パクラス Cancer pagurus (普 通のまたは食用のカエ)、カーシナス・メーナス・Ceycinus masaus (単辺カエ)、ホマラス・グルガリス Homorus valgaris (ロブスター)、パリスラス・サル ガリス Palinurus vulgaris (とげロブスター)、ネ フロンプス・ノルヴェギカス Nophrops norvegious (ノルウエー・ロブスター)、キャリネタテス・サビダ ス Callinectes sapidus が挙げられる。これらの平 吸煙の中でも、 扱つかは 水色養殖における養殖に直接に 選しており、例えば河ザリガニ中信号ザリガニであるが 同様にロブスターやカニもそうであり、従つてこれらは 本発明の目的に適している。

島虫類の中では、特に直閉膜及び誘翅類(ナヨウ類)のものが準げられる。最初に述べた目(もく)の例は、

┦・1・3・グルカン類(β・1・3・gizosas)により定量的に活性化される。生化学的根據は完全には知られていないけれども、β・1・3・ダルカン類は非常に特異的にセリン・ブロテアーゼを活性化し、これがコアダロゲンをコアダリンに変換する他に、プロフェノールオキンダーゼを活性な弊家フェノールオキンダーゼに変換する。

一般に全ゆる甲数額及び島虫類からの血球細胞分解量 物が本発明に従って使用できるけれども、甲数類(crastarse)の中でも十脚甲数額もしくはいわゆる十脚類が

スキストセルカ・タレガリア(砂漠ベジョ)及び移行パッタ Leourts migratoria (普通のパッタ)である。テヨウ類の中では、ガレリア・メロネラ Gelleria melenella (ロウ酸)、ヒヤルフォラ・セクロピア Bysiphera ocerepia 及びガムピックス・モリ Beniya meri (網級)が挙げられる。昆虫の場合は細胞分解 厳物のための利益が多分甲数類と同じではないだろうがこの目的のためには例えば網数の参強は非常によく予期されるであろう。

例えば上述した甲穀類からの血球細胞分解型物が使用できるという事により、例えばザリガニからの血液リンパは年間殆んどの時期に収集できるので、非常に第一な品質を有する血球組織分解重物薬が簡単にまた持続的に現保される。他方、カプトガニの血液リンパは非常に限られた期間だけ収集できるのみである。

動活したように、甲酸腺及び昆虫腺からの血液リンパブ の皮糖プロセスは、少なくとも一つのセセンン・ ロテアーゼの活性化を含む。とうな活性はメラス カケッテアーゼの存在により、以前に公知のリムできたと 分解型物でロセスに使用されまたは投棄されてきたもの と本質的に同じタイプのペプテド化合物が使用されたが と本質的に関いて、被出物質、すなわち活性化の、 使つて、本発明は、被出物質、すなが、下記式の この分解重物により言されるの数単塩である方法及び となるなびノスはそれらの数単塩である方法及び とれるのが からたる。

 $R_1 - X - A\tau g - R_0$

ここで、RiはN-末端で保護され、少なくとも二つのア えノ農単位を有するペプナド部分であり、 Xは Gly また は dls、好ましくは Glyであり、また Riは勝アミド及び ノ又はエステル始合を通しで Arg で表わされるアルギュ ン表茶の C - 末頃に結合した残器であつて、細菌または 着類により活性化された血染細胞分解療物の存在下でASF に夢葉的に加水分解されうるものである。

表表 Raはさらに、形成された化合物 Raff が物理的にま たは化学的に、例えば比色的にまたは分光光度都定的に **前定されうるようなものであり、好ましくは差光性化合** 物または弱色性化合物である。好ましくは、基Riはp -ニトロアニリド、5-ユトロ・4・ナフテルアミド、8 ・ナフテルアミド、α・ナフテルエステル、β - ナフナ ルエステル、インドキシルエステル、 N - メテルインド キシルエステル、(6-メテル)アンベリフエリルエス テル及び/又はレゾルフインエステルから誘導され、相 当する化合物 Riff はァーニトロアニリン、5-ユトロー α-ナフテルアミン、β-ナフテルアミン、α-ナフト ール、β・ナフトール、インドキシル、Ν・メチル・イ ンドキシル、モーメチル・アンペリフェロン及びレゾル フインである。これらのうち最初の二つの化合物は発色 性であり、一方、他のものは観光化合物である。

でにも文献に充分に記載されており、使つてここに辞細 スはダリシンを加えることができる。 に戴男する必要はないであろう。このように、例えば甲 数類からの部分的に精製された血球細胞分解重物が、血 彼の汚染を避けるように注意しながら、まず動物から血 家を収集することにより調製される。 ザリガニ、信号ザ リガニなどのような水性養殖で養殖できる甲穀類を、血 故を収集するときに要す必要はないが、ヒト供血者の場 合のように一定の関係で同じ動物から愚皮が収集できる ということは住員されるべきである。このことはもちろ ん大きな利点である。なぜならば、本発明による血染組 森分無産物製造用の血液の回収は、そとで食用目的のザ 「リガニ要産と組み合わせりるからである。血球は、つい で常依に従つて進心分離及び洗浄を返じて単離される。 これらは高カルシウムイオン議度の装置途中で均質化さ れた後、70,000 をで進心分離され、上澄波が回収さ れる。得られた細葉分無数物は、カプトガニからの現在 市販の細胞分解敷御よりも安定であり、少なくとも24 時間安定に維持される。しかしながら、好ましくは、得 られた上産液は使用の際ド水または適当な機器液(p.E. ~8)で者取されるように攻迫乾燥される。醤液は任意 K 0.5 ~ 1.5 M NaC1 で安定化でき、これにより投日か の安定性が進成できる。同様に復齢乾燥した細胞分解療 物の溶液も少なくとも5時間安定である。液和乾燥安定 性を増大させるために、例えば中血液ナルブミン及びノ

Riのための好適な保護器は、例えばペンソイル、アセ ナル、カルポペンプキシ、tart - プトキシカルポニル及 ひァートルエンスルフォニルである。

本発明のこの観点における使用のための特に好道なべ プテド番首体は、

Bz - Its - Gin - Giy - Arg - PNA. HCL

Bz - Ito - Giu (ァービベリジル) - Giy - Arg - PNA. B ロ

Bz - fto - Giu (O - Et) - Gty - Arg - PNA. ECL

Bz - fie - Giu (O - i - Pr) - Giy - Arg - PNA. BCi

Bz - Ite - Ser - Gty - Arg - PNA. HCL

Bz - 140 - Giu (O - Me) - Giy - Arg - PNA. HQ

Ac - Its - Gib - Ata - Arg - PNA. BCL

である。ことで、 Bェーベンソイル、 do ーナモテル、Ko =メナル、 Bt =エナル、i-Pr=イソプロピル、及び PNd=p - チトロアニリドであり、アミノ酸は IUPAC 培号により与えられている。

ペプチド化合物の幾つかは市場で入手でき、一方、他 のものは公知の方法で調製できる。

他の点においては、プロセスは、前述した西ドイツ公 開公報 2,740,323 においてリムラス細胞分解産物法 について記載されているようにして行なうことができる。

本発明による甲穀燉及び昆虫銀からの血球細胞分無度 物は、本質的にはカプトガスからの周知のリムラス細路 分無象物と同様にして調製できる。この方法は、これま

其言性及び細言性感染を欲出するための本発明に係る 飲養または飲業キットは、以上のように調製された血液 顧昆分辨遺物及び先に定義したような検出物質から構成 できる。好ましくは、細胞分解遺物及び検出物質は粉末 形態にある。これを例えば扱いのある真菌性または細菌 性感染を有する抽出物をテストするために用いるとまに は、テスト試験は適当な被衝浪($pH \sim 8$)に溶かされ、 ついでテストされるべき抽出物が加えられる。試過形核 は、ついで、使用された被出物質に依存して、例えば分 光光度真定的にあるいは比色的に検査される。

本発明の方法及び繁要はまた、内毒素決定用に公知の カプトガニ細胞分解産物と比べて、真菌性感染を検出す るのに考しく鋭敏である。それらの細胞型中にダー1、3 - グルカンを含有する金ての電板が検出でき、これは発 んど例外なく現存する金七の曹潔に適用される。本勢明 に従つて素速く真菌性破染を検出できるということは大 きな価値がある。現在、ヒト及び動物における真菌性皮 膚感染は培養され、これは約2進間かかつている。 同様 に、食物における養藤袋、いわゆるマイコトキジン類は 金道に大きな問題となつている。

本発明による甲殻類からの細胞分解産物を用いてこれ まで得られた感度は、内毒素(細菌性感染)に対して約 .10⁻⁶~10⁻⁴ 9/㎡、ターし、3-グルカン(英道性線

奥)に対して約:0⁻¹⁰ */ピである。内毒素に対する態度は、例えば市原のカプトガニ細胞分解産物で現在行なわれているものに類似して、細胞分無差物に含有されるということが示された内毒素活性化の抑制物質を除去することにより、おそらくさらに増大されうる。

・ 成業部 競分 所数 物は、 過剰の β − 1 , 3 − グルカン 額を加えることにより、 内等業等 異性が付与される。 相応する やり方において、 β − 1 , 3 − グルカン 等 異性 ぶ ヴリガニ 細胞分解 酸物から 純粋 な形 趣 で製造された 統 − 内毒素因子を加えることにより 速成され、 これは そこで ザリガニ 細胞 分解 食物の 内毒素 活性 を 妨げる であろう。 選択的に、 高含量の内 表 葉 (LPS) が加えられる。

本発明の方法によつて内機索及び 月-1、3-グルカン県の定量的決定は、それ自体公知のやり方で、例えば 標準あるいは検量曲線を準備することによつて行なりこ とができる。

幾つかの特定の実施例によつて本発明をさらに詳細に 裁例するが、とれらは本発明をいかなる意味においても 限定するものでない。

夹 施 例 1

血球器路分無無物の調製

ザリガニ、アスタカス・アスタカス Asteome setscus からの血液を、 0.1 ダクエン酸ナトリウムを破いた

るためと加え、速度された p - エトロアニリン (PN d)を 405 am で分光光度法により測定した。

用いたター1、3 - ダルガン原は、Zo(酵母細恵登の15最適度の上液液、ツィマサン Zymosen。 シダマSigme)、ラミナランが、ラミナランG及びター1、3 - D - 結合グルコシル残差からなる直収工場深であつた。ラミナランが及びGは、Stert S. . J. R. (1976) Carbohydr. Res. 4.7 、176 - 178 に使つて、DEAS-モリブデン酸塩・セフブデッタス(Sophedom、登景商標)タコマトグラフィーを使用してラミナラン(シダマ)から特級した。直収工舗額は、Soderhald、E. . 及びUnestan、T. (1979) Can. J. Microbiol. 2.5 、406 - 414 に記載のようにして調製し、特製した。

程具的♪・ 1 , 3 - ダルカン活性化を示す器 芸活性決定(キリン・プロテアーセ)の結果を、下記第Ⅰ表に示す。

以外は Sederásit 、E. 、 Ball 、 L. 、 Uncetam 、 T. 及び Nyhlin 、 C. (1979) J. Inverteir. Pathel. 34、285 - 294 に記載のようにして収集した。 血球を 100 mM CoCia を含有する PB 7.0 の 10 mM カコジール理ナトリック ム中で均質化し、ホモゲネートを次いで 70.000 まで 20 分間適心分離した。 およそ 2 マタンパクノ Mを含有する 得られた上産液は、度ちに使用するかまたは 3 ml Tリコートに凍結乾燥して使用できる。 使用に失だつて、これは 2 マノMの免許タンパタ議医まで素質水 3 ベ中に指揮される。

央 岩 州 2

ザリガニ血染細胞分解機物 のダ-1、3-グルカン活性化

血球原籍分解変物の特異的ター1、3 ータルカン活性化化に関して本発明の方法をテストするために、実施例1で得られた血球網路分解整物の2 容量部を1 容量部のター1、3 ーダルカン線または延記無1 表に与えられている適度の他の皮水化物と20-22 で73 0 分間混合した。この反応混合物の100 m4 を、pB 8-0 の0・1 4 トリスー BC4 - 護養液 600 m4 及び(スクエーデン図、メルンメールのカビ・ペプテド・リサーチ社から得た)合金ペプテド B2-114-O4x (7-ビベリジル)-G4y-Arg-PNA.
BC4 2 mM 密核 100 m4 に加えた。37 でで 0.5 時間インキュペートした後、5 0 多野酸 100 m4 を反応を終了させ

25	
۸	
۰	
- 5	
- 5	
•	
•	
_	
•	
e	
¥	
- 4	
Ŀ	
4	
•	
h	
- ''	
Ĭ	
•	
-	
*	
مٰ	
~	
Ŧ	
- 44	
Ü	
E	
- 52	
94	
- 35	
a	
29	
- 4	
29	
2	
_!!	
R	
5	
4	

重要(クチロ・K 年 美 在 和 担補・ チ/m) (ライロ) (カイログ)	003	6.85	660	0.99	0.95	食品なれなかりが
表現(グルコ・ス	•	8	300	00	900	300~1600
其合葉	f	(2.104~10 ⁴)	2	2 0	'n	
#	1	8-1.6-部合を有する (1→3)β-D-ダルカン	センニトールで載る (1→3)タ・D・ダルカン	ダルコースで併る。 (1→3)p - D - ダルカン	(1-3) p-D-JAB2	
7 6 4	簑	イン上 イ を で す	ラミナランM	9 : + 5 : 6	38+5-421-X	大学によるの状状化物

/不然の涙水代物はデナン、カチロース、ゲキストシン、ググロース語びネンホマニチドゼング

突旋 例 3

以下会日

Penicittium viridicatum、カンジダ・アルビカンス
Candida alticans。ポリガラス・アンノヤス Petyperus
annosus。ポレタス・ヴァリエガタス Botetus
Pericgatus。ついて、お夜を 405 nmで比色伝化より機築
した。食ての質様に対して、黄色が得られ、p-エトロ
アニリド基のp-ニトロアエリンへの酵素加水分解と顕
遅して血球網胞分解複物の活性化を指示した。

実施列 1 の血球級 胞分無量物 100 s.2 、各種濃度の8. esti 内毒素(米国、 + リンクロント社 類、 Mattinetredt Inc.) 100 s.2、p8 8 0 0 0 1 M 1

以下命白 ~

<u>第 2 表</u>

予め后は化したザリガニ血球細胞分解 薬物による各種発色性物質の加水分解

	角	ė	性	*	質		后性 /30 min.)
82 - 140	-	GL= -	GLy .	- AT 9	- PN 4 . BC	74	062
8= - 120	٠-	G2=(7	- K≺	リシル	- GLy- AT	-PNA.BCL	0.84
Bz - [4.	-	G2= (0	- Et	-GZ	, - Arg - Ph	A. BCL	084
Bz140	-	GZ#(U	- i - p	+)-G	Ly-Arg-Pi	VA.HCL	092
B= - 140	-	Ser -	GLy .	- Arg	- PNA . BC L	-	90
Bz - [2e	-	G4=(0	-Me)	-GLy	-Arg-PNA.	HC 1	070

夹 第 例 4

COI メカコジール酸塩製物放(pg7.0)中の製用例(のザリガニ血球細胞分解量物及び同量(約100 sl)のBz-ILte - GLu(ァービベリジル) - GLy - Arg - PNA. HCLからたる本発明の奴薬を、以下の痕類の予め加熱(5分100 で)した物出物と流合した:アファノ(セス・アヌタン Aphanemyces cetaci、アファノ(セス・レヴィスAphanemyces (assie, アファノ(セス・セレヴィゼ Saccheremyces estations, アスベルギルス・フレツスAspergittus ficeus, ベニシリウム・ヴィリンカギム

*	٠3	表

内等素速度 (タ/ピ)	△ d an / 30mis./血球 細胞分解電物 : 00 ≠ 2
1 × 10-4	0.64
I K 10-7	. 0.5.5
1 × 10-8	0.18
+-01 × 1	0.058
对原	0.030

要 旅 例 &

実施例(と同様にして、以下の甲穀類から血球細胞分 解室物を真製した:

	**
パレフアスタカス・レニウスキエラス	Pacifasteons leniusculus
アスタカス・パリアス	Astacus pullipes
アスダカス・レブトダクテイフス	Artacus isptodactilus
オルコネクテス・リモサス	Orconectes timesus
キャンサー・パグラス	Cancer pagurus
カーシナス・メーナス	Caroinus maenss
ネフロップス・ノルヴェギカス	Nephrana carnasi

得られた制配分解量物を実施例2及び5 化紅軟の方母と同様化してター1,3 - ダルカン群及び円電景化よる 低性化について試験し、危性化(p - ュトロアェリンの 遅難)が全ての組組分解監物について指示された。

神森458-502082(7)

国操狗连枪

全虫部スキストセルカ・グレガリア、 Schielocerea gregaria、ガレリア・メロネラ Gallerie meloneila、ヒャルフォラ・セクロピア Byalphora cacropia 及びポムピックス・モリ Bombys mari からの血球細胞分解 建物は、ここまではフェノールオキンダーゼの活性化についてのみ収斂され、上述した甲穀原細胞分解建物に関しては肯定的な結果が得られた。甲穀原と島虫線との血液システム間の大きを単似性のために、また本発別に関連してフェノールオキンダーゼがセリン・プロテアーゼにより展替に活性化されるということが見い出されたととから、これらの島虫和色分解重物も同様に、上記試験

にかいて活性化されることが予期されねばならない。

L CLASS	PEATE	9 87 814	1462 MY	7744 6		4						/318	2/004 30
Approved	-	and Page	Chudan			-	==			*6)	-		
C 12	Q 1/	38 .	// c	12 0	1/	5 6				•			
N. PRELAS	BEAGE	E.S			_								
				His									
-													
IFC	,		0 1/										
ÚS C	1	422	4, 13	, 23		_							
			to Do Cou			-			-	- Ton In En	-		
					-					-		_	
SE,	NO, 0	K, F	cles			sbov	•						
.d. 90054													
C	Char	-4 of G 00	orașe, 14 mi	A judicul	D. 94	***	**	of the c	elevent (****	19 15	Belor	
4	VS,	٨,	4 30) 17 No				AY (a N	0.0	EIA	NE A	21	1-10
4.	ΟΕ,	01,	2 740 25 Oc	323 tobe	(S)	1 E E K A 9 7 9	CAKL	1 KQ	CYO	CO .	L10)	ł	1-10
^	EP,	43,	0 041 9 Dec				C 1 E 1	(CES	COR	POR	AT [01	þ	1-10
E	EP,	A3, 4	0 036 21 Ju WO, A	17 L	763		I MÖL	STR	IE)				1-10
•	C61	ent / , eb/ 1-Q4-	betra tract	of.	of . JP :	iapa 16-4	n . \ 259	/ol /, p	5, N 161.	o 1	02.		1-6
^	Che No	pica! 222)	Abst FEB	ract	∎ Va	170	4(19 0, 1	781 } 20(, ab	e E r 217	ect -10.		1
A	No		Abst Ou, P 20.				Bic	1.					1
·*· ===	==	o d pol	Applications of the second sec	i ine on			-		-	140 M	a line		The Appellation of the Control of th
			lekad ar gr danaka -				-4·	::::	~ :-	~			to continue
***	-		e de periode la des periode la des periodes la des periodes la des periodes		• el e		-	-	-	-		==	
			-					-					patron pro- tive that effect amor each de to y passes of
IV. CERTY							<u> </u>				***	را سيبيو	
			*	-		-	-	- H		-	£		
		02-25									· 00- 0		
-	1 Taurente	4	,,		_	_	77		-	- 09	···	,-,	
	5wadi	sh Pe	tent	orri			/~	./1	11	19.	, , , ,	أدسرا	

, PCT/SE82/00430

	Citation of Decement, ** and population, where copression, of the scienced methodal **	Erlock to Class Po
٠,	Chesical Abstracts Vol 95(1981), abstract No 1817762, Clin. Chis. Acts 1981,	1
	116(1), 63-8. Chemical Abstracts Vol 96(1982), sbatract No 81106v, Dev. Comp. [maunol. 1981, 5(6), 363-73.	1
	•	
		,
		:
ļ		